# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-250135

(43)Date of publication of application: 07.11.1986

(51)Int.CI.

C22C 14/00 C01B 3/00 C22C 27/02 C22C 27/06

(21)Application number: 60-087604

(71)Applicant: NIPPON YAKIN KOGYO CO LTD

(22)Date of filing:

25.04.1985

(72)Inventor: OSUMI YASUAKI

EBATO KAZUO TAMURA KEIJI YOSHIDA HIROSHI

## (54) HYDROGEN OCCLUDING ALLOY

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To minimize a difference between hydrogen-occluding pressure and hydrogen-releasing pressure and to effectively utilize heat of hydrogenation as well as hydrogen-occluding capacity by blending proper amounts of Co, Cu, Nb, rare earth elements and Zr with a Ti-Cr-V alloy having a specific composition.

CONSTITUTION: A hydrogen occluding alloy has an atomic composition ratio represented by a rational formula TikCr2-IVmAn: where A is ≥1 element among Co, Cu, Nb, rare earth elements and Zr; 0.8≤k≤1.4; 0<l<2; 0<m≤2; 0<n≤0.2; 2.0≤2-I+m+n≤2.2; A=m+n; and m≥n. This alloy can be easily activated and has high hydrogen occluding and releasing velocities equal to those of conventional alloys. Moreover, no deterioration of the alloy itself can be seen even after subjected to repeated occlusion and release.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

# 19日本国特許庁(JP)

10 特許出願公告

# 許 公 報(B2)

平4-77061

❷❸公告 平成4年(1992)12月7日

<b>Int</b>	l. C1.	5	3
C 22 C 0 C 22	ΙB	14/00 3/00 27/02 27/06 30/00	

證別記号 庁内整理番号

В

Z

101

8825-4K

6919-4K 6919-4K

発明の数 1 (全7頁)

❷発明の名称 水素吸蔵合金

> 创特 頤 昭60-87604

匈公 開 昭61-250135

22出 頤 昭60(1985) 4月25日

49昭61(1986)11月7日

個発 明 者 大 角 @発 明 者 江 波 戸 麥 盫 神奈川県厚木市飯山2116-21

神奈川県横浜市緑区もえぎ野10-63

@発 明 者 H 村

和男 敬

神奈川県川崎市川崎区出来野1-9 出来野アパート103

묫

個発 明 老 吉 田 裕志

千葉県市川市二俣678-22-103

切出 願 人 日本冶金工業株式会社 東京都中央区京権一丁月15番1号

29復代理人 弁理士 小川 順二

大 糖

暋 —

60参考文献 特公 昭59-38293 (JP, B2)

1

#### の特許請求の範囲

審育官

1 原子数組成比が下記の示性式で示される水素 吸蔵合金。

Tik Cra-1 Vm An

但し、式中

Aは銅、希上類元素のいずれか1種または2種 の元素であり、0.8≦ k≦1.4, 0 < 1 < 2, 0 < m < 2,  $0 < n \le 0.2$ ,  $2.0 \le 2 - 1 + m + n \le 2.2$ である。

- 1 項記載の合金。
- 3 l=m, m≥nである特許請求の範囲第1項 記載の合金。

### 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

この発明は、水素吸蔵合金に関し、特に利用温 度範囲100~250℃、水素圧力1~30気圧で金属水 素化物を形成することができ、しかも水素吸蔵圧 と放出圧の差、即ちヒステリシスが極めて小さい る。

(従来の技術)

2

水素は原料が水で資源的な制約がないこと、ク リーンであること、輸送・貯蔵が可能であるこ と、自然の循環を乱さないことから化石燃料に変 わる新しいエネルギー顔として注目されている。

しかし、水素は常温において気体であり、かつ 液化温度が極めて低いので、これを貯蔵する技術 の開発が大きな課題となつていた。

この課題を解決する一つの方法として、水素を 金属水素化物の形で貯蔵する方法が注目されてい 2 1=m+n, m≥nである特許請求の範囲第 10 る。この方法は、150気圧の市販水素ボンベの 2 割以下の容積、あるいは液体水素の8割以下の容 積で、同重量の水素を貯蔵することができるた め、容器がコンパクトとなり、安全性や取扱い易 さの点で極めて優れている。

さて、水素を金属水素化物の形で吸蔵し、次に 放出するに適した材料が水素吸蔵合金であり、か かる合金の水素吸蔵・放出の可逆反応に伴う反応 熱の発生または吸収を利用して蓄熱装置、ヒート ポンプ、熱エネルギー、機械エネルギー変換装置 という特徴のある水素吸蔵合金について提案す 20 などの広範な応用システムの開発が期待されてい

かかる水素吸蔵材料として要求される性質とし

ては、

- 1 安価であり、資源的に豊富であること。
- 2 活性化が容易で、水素吸蔵量が大きいこと。
- 3. 使用温度において好適な水素吸蔵・放出平衡 圧を有し、吸蔵圧と放出圧との差であるヒステ 5 する。 リシスが小さいこと。
- 4 水素吸蔵・放出反応が可逆的であり、その速 度が大きいこと。

#### などが上げられる。

で高温領域で利用され、水素吸蔵量が多いことで 知られているものとしては、マグネシウム係合金 がある。また特公昭59-38293号公報により、高 温領域で利用できる新規なチタン系水素吸蔵合金 が提案されている。前記特公昭59-38293号公報 15 理由を説明する。 記載の合金は、一般式がTix Crawy Vyで示さ れるチタンークロムーパナジウム系水素吸蔵用合 金であり、式中x, yはそれぞれ0.8≦x≦1.4お よび0<y<2である。この合金は水素吸蔵・放 金属水素化物を形成し、水素吸蔵量が比較的大き いという特性を有する合金である。

#### (発明が解決しようとする問題点)

前記マグネシウム系合金としてマグネシウムー れおり、これらの合金は焼結しやすく、このため 反応速度の低下が見られるなどの欠点があり、実 用上大きな問題を残していた。

また、前記特公昭59-38293号公報記載の合金 重要な特性である吸蔵圧と放出圧との差、即ちと ステリシスか極めて大きいという問題がいぜんと して残されたままであつた。

## (問題点を解決するための手段)

本発明の目的は、前記合金の有する特性をさら 35 に向上させることにあり、合金の利用温度範囲 100~250℃、水素圧力1~30気圧で金属水素化物 を形成でき、しかも水素吸蔵圧と放出圧との差で あるヒステリシスの小さい水素吸蔵合金を提供す

すなわち本発明合金は、原子数組成比が、Tik Cra-1 Vm Anの示性式で示されることを特徴 とする水素吸蔵用合金を提供する。ここで、式中 Aは、銅、希土類元素のいずれか1種または2種 の元素であり、0.8≤k≤1.4, 0<1<2, 0< n≤2.2なる関係を満足するものである。

以下に、本発明を合金についてその詳細に説明

さて、本発明者らは、前記特公昭59-38293号 公報記載の合金Tix Crz-y Vy中のTi, Cr, V のうちいずれか1部を前述のAなる金属で置換、 あるいは合金全体にわずかに添加して水素吸蔵用 ところで、従来の金属または水素吸蔵合金の中 10 合金の特性変化の推移を研究した。その結果、全 く予期に反して水素吸蔵圧と放出圧との差である ヒステリシスが大幅に減少することを新規に知見 して本発明を完成した。

次に本発明合金において、成分組成を限定する

本発明合金において、kが1.4より大きいと熱 力学的に不均化が生起しやすく、高温にならない と解離しないTiH₂が生成するため、吸蔵水素の 放出が困難となる。従つて、高温にするか、減圧 出の温度範囲100~250°C、水素圧力1~40気圧で 20 あるいは真空下での加熱によらなければ円滑な水 素放出が達成できなくなる。一方、kが0.8より 小さいと、活性化が極めて困難となるので、0.8 ≤k≤1.4の範囲内にする必要がある。

また1およびmがそれぞれ2以上のときは、吸 ニッケル系合金、マグネシウムー銅系合金が知ら 25 蔵した水素が殆んど放出されなくなるので、それ ぞれ0<1<2,0<m<2にする必要がある。

また、nは0.2より大きいと水素吸蔵量が減少 し、さらに水紫吸蔵・放出曲線におけるプラトー 域が2段状になつたり、ヒステリシスが大きくな は、熱貯蔵用として利用する水素吸蔵合金の最も 30 る傾向が現れるので、 $0 < n \le 0.2$ にする必要が ある。

> 次に、これら l, m, nの関係が、2.0≤2-1+m+n≤22の範囲内にする必要のある理由 を説明する。

前記 (2-1+m+n) が20未満のときには、 吸蔵された水素の放出が困難となり、高温にする かもしくは減圧あるいは真空下での加熱によらな ければ円滑な水素の放出が達成できなくなる。一 方、(2-1+m+n)が2.2より大きいと、活性 40 化が極めて困難にあるので、2.0≦2-1+m+ n≤2.2にする必要がある。

本発明合金において、1=m+nでかつm≥n のときには、前記特公昭59-38293号公報に配載 の合金であるTix Cr2-, Vy中のCr及び/又は

Vの一部がAなる金属によつて置換され、かつV の原子数にAの原子数が等しいか、もしくは少な い場合の合金であるが、第1表中の試料 № 2. 4、第2表中の試料M 8の場合に明らかなよう に、ヒステリシスが小さくなる。

また本発明合金において、 $1=m, m \ge n$ . 0  $< n \le 0.20$  certain  $< 2.0 < 2 - 1 + m + n \le 2.2$ すなわち20<2+n≤22となり、以下の実施例 の第1表の試料 1,3、第2表の試料 16,7 に示すように、ヒステリシスが小さくなる。

ところで、本発明合金において、Aなる金属が Tix Cr2-y Vy合金のCr及び/又はVの一部と 置換する場合は、パナジウムと同様にチタンおよ びクロムとTiCr2型の六方晶を形成する金属化合 物となる。また、前記Aなる金属がTix Cr2-y V、合金に添加される場合は、その構造は不明で あるが、添加量が少量の場合は、基本的には TiCr2型の金属化合物である。上記2つの典型的 な例のほか、前記Aなる金属がTik Cra-y V, れている場合の両方に跨る範囲も当然に存在す

ところで、前記特公昭59-38293号公報に記載 のTix Cr2-y Vyで示される合金では、水素吸 きくなる。例えば、Tiu2Cru2Vosの組成の合金で は、水素吸蔵圧が150℃で約22気圧、水素放出圧 が焼く4気圧であり、ヒステリシスは約18気圧も ある。ヒステリシスが大きいことは、水素吸蔵・ 属水素化物をより大きな温度差で加熱、冷却する か、あるいは大きな圧力差で水素を加圧・減圧し なければならず、水素貯蔵能力、水素化反応熱を 有効に利用することができない。

前記Aなる金属の存在により、本発明合金の 35 140℃における水素吸蔵圧と放出圧の差、即ち、 ヒステリシスは、金属を置換ないし添加していな い従来合金に比べると大幅に減少させることがで きる。

または添加した本発明の合金は、Tix Cr2-y Vyに比べて、水素放出圧は殆んど変化すること なく、水素吸蔵圧のみを低減してヒステリシスを 小さくするため特に有益である。金属Aの働きの

詳細は明確ではないが、金属Aの量が多くなると 合金の水素吸蔵量が減少し、水素吸蔵・放出圧が 全体的にやや低くなる。しかしながら、六方晶形 の結晶形を有する範囲では金属A単独での水素吸 5 蔵は現出しないため特に問題はない。従つて、六 方晶形を維持するために、Tix Cr2-1 Vm Am 合金において n は、0 < n ≤0.2に限定されるの である。

次に本発明合金の製造方法を述べる。

本発明合金を製造するには、従来から知られて いるチタン多元系水素吸蔵合金の製造方法による ことができる。なかでも、アーク溶融法による方 法が最も好適である。

次に、アーク溶融法による本発明合金の製造方 15 法を述べる。まず、Ti, Cr, Vおよび金属Aの 元素をそれぞれ秤量して混合した後、任意の形状 にブレス成形し、この成形体をアーク溶融炉に装 入して不活性雰囲気下で加熱溶融し、炉内で凝固 させて室温まで冷却した後炉外に取出す。この取 の一部と置換している場合と、この合金に添加さ 20 出した合金を均質にするためにこの合金を真空に することのできる容器内に装入し、10<sup>-2</sup>Torr以 下の高真空雰囲気下で1000~1100℃、8時間以上 炉中に保持した後、真空容器を炉外に取出し放令 するか、または真空容器を水中に投入して冷却す 蔵圧と放出圧の差、即ちヒステリシスが著しく大 25 る。その後、合金の表面積を拡大して水素吸蔵能 力を高めるため、破砕して粒状にする。

> 次に、本発明を実施例に基づいて説明する。 実施例 1

市販のTi, Cr, V, Cu, Laを適量秤取し、こ 放出操作をするために、水素吸蔵合金もしくは金 30 れを商真空アーク溶融炉の銅製ルツポ内に装入 し、炉内を99.99のAr雰囲気とした後、焼く2000 ℃に加熱溶融して焼く40gの下記の原子数組成の ボタン状合金塊4種をそれぞれ製造した。

Ti1.2 Cr1.2 Vo.8 Cu6.1

Ti1.2 Cr1.1 Vo.s Cuo.1

Ti1.2 Cr1.1 Vo.s Lac.05

Ti<sub>1.2</sub> Cr<sub>1.1</sub> V<sub>0.8</sub> La<sub>0.1</sub>

製造に当つては、各ポタン状試料をそれぞれ石 英管内に装入し、ロータリーポンプを用いて10-。 Tix Cr₂-, V,にAなる金属を置換および/ 40 Torrの真空下で加熱し、炉内で1100℃、8時間 保持した後、試料を常温の水中に投入して急冷す る均質熱処理を施した。その後-100メツシュに 粉砕して、水素の吸蔵・放出特性を調べた。

合金の活性化ならびに水素の吸蔵・放出量の測

定方法を第1図に示す原理図に基づいて説明す る。

ステンレス製水素吸蔵・放出反応器10には、 前記粉砕した15grの水素吸蔵合金試料12が収納 されており、前記反応器10はパルブ14を経て リザーパー16に連結されている。リザーパー1 6はパルプ18を経て水素ポンベ20に、またパ ルプ22を経てロータリー式真空ポンプ24に連 結されている。 パルプ14とリザーパー16との Bが配設されている。

反応器10を真空ポンプ24に接続して10-2 Torrの真空下140℃で脱気した。次に、反応器 1 0を常温水で冷却しながら純度99.999%、圧力30 気圧の水素を器内に導入して水素の吸蔵を開始さ 15 すると、 せた。水素吸蔵が略完了した後、再び140℃で真 空脱気した後、常温水で冷却しながら、水素加圧 する操作を活性化が完了するまで繰り返した。

次に水素吸蔵・放出量を以下の如く測定した。 4を運転し、パルブ14,22を開いてリザーパ - 16と反応器 10内を真空にした後パルプ 1 4,22を閉じる。パルプ18を開いてリザーバ - 16に数気圧の水素を導入し、パルブ18を閉 じ、その圧力Pt,と雰囲気温度Tiを測定する。次\*25(2)となる。

\*いで、バルブ14を開き、リザーバー内の水素を 反応器 10 へ導入し、試料が水素を吸蔵して平衡 圧になつたときの圧力Perを測定する。パルプ1 4を閉じバルブ18を開いてリザーバー16内の 5 水素圧を数気圧増加させ、パルプ18を閉じその 圧力Pt。と雰囲気温度T2を測定する。パルプ14 を開いて反応器 10 に新たな水素を導入し、試料 がさらに水素を吸蔵して平衡圧になつたときの圧 力Pezを測定する。この操作をPtn(nは繰り返し 管路中に圧力変換器26、デジタル圧力指示計2 10 回数)がおよそ40気圧になるまで繰り返す。n回 目の水素吸蔵量は次の容量で算出される。

圧力P、体積V、水素ガスの絶対温度T、水素 ガスのモル数M、機体定数R、理想気体から実在 水素ガスへの補正係数 Z(圧力、温度の関数) と

PV = MZRTの関係がある。これを利用してn回目のリザーバ -の水素圧Ptn, Penと反応器の水素圧Pe(n-1), Penおよびそれぞれの測定時の雰囲気温度 反応器 1 0 を140℃に保持した後真空ポンプ 2 20 Tn, Tn+1, 反応器の温度Tr(413℃) からn回目 の吸蔵水素量を求めることができる。

> リザーバー16にPtnの圧力を導入した状態で 反応器 10 (内部空間容積V<sub>1</sub>) とリザーバー 1 6 (内容積V₂) の中にある水素ガスMnモルは式

$$Mn = \frac{1}{R} \cdot \left( \frac{Pe_{(n-1)} \cdot V_1}{Z(Pe_{(n-1)}, Tr) \cdot Tr} + \frac{Ptn \cdot V_2}{Z(Ptn, Tn) Tn} \right) \qquad \cdots (2)$$

次にパルブ14を開き、合金試料12が新たに 水素ΔMnモル (H<sub>2</sub>分子換算) 吸蔵して平衡圧 Penに達したとき、上記Mnモルの水素量は反応×30

\*器 10 とリザーバー 16 の中で次の通りに存在し ている。

$$M_{n} = \frac{Pen}{R} \cdot \left( \frac{V_{1}}{Z(Pen, Tr) \cdot Tr} + \frac{V_{2}}{Z(Pen, T_{(n+1)}) \cdot T_{n+1}} \right) + \Delta M_{n} \qquad \cdots (3)$$

従つて、n回目に合金試料12に吸蔵された水 ★次の通り計算される。 素量ΔMnモルは式(2)。(3)を等しいとした上で、\*

$$\Delta M_{n} = \frac{1}{R} \left\{ \left( \frac{Pen}{Z(Ptn, Tn) \cdot Tn} - \frac{Pen}{Z(Pen, T_{(n+1)}) \cdot T_{(n+1)}} \right) \cdot V_{2} - \left( \frac{Pen}{Z(Pen, Tr)} - \frac{Pe_{(n-1)}}{Z(Pe_{(n-1)}, Tr)} \cdot \frac{V_{1}}{Tr} \right\}$$
 ...(4)

式(4)を用いて各回の水素吸蔵量を算出し、水素 平衡圧と合金の水素吸蔵量との関係を得ることが 40 る。次いでパルブ14を開き、反応器10内の水 できる。水素放出量の測定はリザーパー16と反 応器20がほぼ40気圧の平衡水素圧になつた時か ら開始する。パルブ14を閉じ、パルブ22を開 き、リザーパー16内の水素圧を数気圧減圧して

パルプ22を閉じる。圧力と雰囲気温度を測定す 素をリザーバー16を導入し、合金試料に吸蔵さ れた水素を一部放出させ、平衡になつた圧力を測 定する。この操作を反応器 10 が真空になるまで 繰り返す。水素放出量の算出は、上記吸蔵の場合

10

の算出方法に準ずる。水素放出における水素平衡 圧と合金の水素放出量との関係を得ることができ る。

このようにして等温における平衡水素圧力一組 表中試料№5は公知組成材料(特公昭59-38293 号公報記載の合金)であり、この試料に対応する 本発明合金はMal, 2, 3, 4である。第1表か\*

\*ら明らかなように、本発明合金は比較材に比べて ヒステリシスが大幅に改善されている。又比較材 に比べて、水素放出圧は殆んど変化なく、水素吸 蔵圧が低減しているので、比較材の圧力特性から 成の関係を求めて、その結果を第1表に示す。同 5 大きくずれることがない。従つて、金属水素化物 反応装置の設計に有利である。尚、比較材では、 活性化にはより高圧の水素加圧が必要である。

表

	合金組成 試料 No. (原子数比)				水素吸藏 量	水素吸蔵圧 Pa		水素解離圧 Pd		ヒステリ シス指数	
					(重量%)	温度で	気圧	温度で	丑戾	l₀ Pa∕Pd	
本発明	1	Ti2	Cr1.2	Vo	Cuo. 1	1.6	140	13.5	140	5,0	0.99
合金	2	Ti1.2	Cr1.1	Vo. 8	Cu., 1	1.7	140	12.5	140	4,5	1,02
1	3	Ti	Cr1.1	Vo.,	Lao. 05	1.9	140	9,5	140	3.0	1,15
	4	Ti2	Cr1.1	Vo. 8	lao.,	2,0	140	9.0	140	2.5	1.28
比較材	5	Ti1.2	Cr1.2	Vo. 8		2,2	150	22,0	150	4.2	1.64

1

#### 実施例 2

市販のTi, Cr, V, Cu, Laを適量秤取し、実 施例1と同じ方法で下記の原子数組成の合金を溶 製した。

Ti1.2Cr1.2V0.8Cu0.05

Ti .2 Cr .2 Vo. Lac. 05

Ti12Cr12V0.75La0.05

このようにして得られたボタン状試料をロータ リーポンプにより10<sup>-2</sup>Torrの真空下で1100℃、 質熱処理を施し、次いで-100メツシユに粉砕し て活性化処理を行つた。次に、140℃における水 素吸蔵・放出量を実施例1と同じ方法で測定し等 温における平衡水素圧一組成の関係を求めた。こ れらの結果を第2表に示す。同表中の試料№9は

公知組成材料(特公昭59-38293号公報に記載の 合金) であり、この試料に対応する本発明合金 は、No.6, 7, 8である。また1例として試料No. 7の平衡水素圧一組成等温線を第2図に示す。点 25 線で示したのは、Ti<sub>1.2</sub>Cr<sub>1.2</sub>V<sub>0.8</sub>の組成を有する比 較材の合金の平衡水素圧一組成等温線である。第 2表および第4表から明らかなように、本発明合 金は比較材に比べてヒステリシスが大幅に改善さ れている。又比較材に比べて、水素放出圧は殆ど 8時間保持後、常温の水中に投入して急冷する均 30 変化なく、水素吸蔵圧が低減しているので、比較 材の圧力特性から大きくずれることがないから、 金属水素化物反応装置の設計に有利である。尚、 比較材では、活性化にはより高圧の水素加圧が必 要である。

<u></u>	2	表

	試料	合金組成		水素吸蔵 量	水素吸蔵圧 Pa		水素解離圧 Pd		ヒステリ シス指数		
	Na	(原子数比)			(重量%)	温度	気圧	温度	気圧	l <sub>n</sub> Pa/Pd	
本発明合	6	Ti1.2	Cr1.2	Y0.8	Cu5	1.7	140	13,0	140	5.0	0,95
金	7	Ti2	Cr1.2	Vo. 8	Lao. o s	2.0	140	10.0	140	3.0	1.19
	8	Ti2	Cr1.2	Va. 75	Lao. 05	2.0	140	10.0	140	3, 5	1.03
比較材	9	Ti2	Cr1.2	V		2.2	150	22.0	150	4.2	1.64

### (発明の効果)

本発明合金は上述の諸特性を有することから、 本発明合金を使用することにより下記の如き効果 を挙げることができる。

- ① 平衡水素圧は、100~250℃の温度範囲内で、 1~30気圧の範囲にあるので取り扱い易く、産 業プラントからの工業排熱を利用することがで きる。
- ② 水素の吸蔵圧と放出圧の差、即ちヒステリシ 20 スが従来合金に比べ小さいので、水素吸蔵能力 や水素化反応熱を有効に利用することができ
- ③ 活性化は140℃以下の真空脱気、30気圧以下 の水素加圧により容易に行うことができ、従来 25 に卓越した効果を発揮する。 合金に比べ活性化の温度、水素圧を低減するこ とができる。
- ④ 水素の吸蔵・放出速度は大きく、従来合金と 同等である。
- ⑤ 水素の吸蔵・放出を何回繰り返しても合金自 30 成の等温線図である。 体の劣化は実質的に認められない。
- ⑥ 酸素、窒素、アルゴン、炭酸ガスなどの不純 ガスによる影響は少ない。

本発明合金は、以上の通り水素吸蔵合金として 要求される諸性能を殆ど具備しており、特に平衡 35 圧力変換器、28……デジタル圧力指示計。 水素圧のヒステリシス、活性化の温度、水素圧

は、従来の水素吸蔵合金に比べ大幅に改善されて いる。

また、本発明合金は、活性化が極めて容易で大 15 量の水素を密度高く吸蔵し得、且つヒステリシス が小さく、水素の吸蔵・放出反応が100~250℃の 温度範囲、水素圧力1~30気圧で完全に可逆的に 行なわれるなど、水素吸藏合金として数々の優れ た特徴を有している。

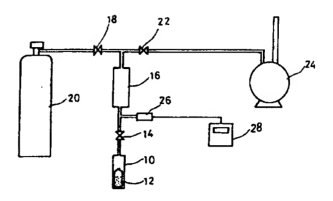
従つて、本発明合金は、水素貯蔵材料としての 用途、水素吸蔵・放出反応に伴う反応熱を利用す る排熱、地熱などの熱貯蔵システムや熱を機械工 ネルギーに変換して利用するコンプレッサーなど のエネルギー変換システム応用分野への用途など

### 図面の簡単な説明

第1図は、本発明合金の活性化ならびに水素の 吸蔵・放出量の測定方法の説明図、第2図は本発 明合金7の合金と比較材の合金の平衡水素圧一組

10 ……反応器、12 ……水素吸蔵用合金試 料、14……パルプ、16……リザーパー、18 ·····バルブ、20······水素ポンベ、22·····パル ブ、24……ロータリー式真空ポンプ、26……

第1図



第2図

